First Hit

Previous Doc

Next Doc

Go to Doc#

Generate Collection

L2: Entry 1 of 2

File: JPAB

Dec 12, 1991

PUB-NO: JP403281642A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 03281642 A

TITLE: PREPARATION OF RUBBER COMPOSITION AND RUBBER COMPOSITION PREPARED THEREBY

PUBN-DATE: December 12, 1991

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

HORIKAWA, HIROYOSHI WATANABE, HIROSHI AKITA, SHUICHI

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

NIPPON ZEON CO LTD

APPL-NO: JP02083243

APPL-DATE: March 30, 1990

US-CL-CURRENT: <u>524/495</u>

INT-CL (IPC): C08L 21/00; C08K 3/04; C08K 5/56

ABSTRACT:

PURPOSE: To improve the dispersion of carbon black, processability, and vulcanizate properties by mixing a latex or soln. of a rubber polymer with a carbon black in the presence of a specific compd.

CONSTITUTION: 100 pts.wt. (solid content) latex or soln. of a rubber polymer is mixed with 10-200 pts.wt. carbon black in the presence of a compd. having a group of the formula and including from a low-molecular wt. org. compd. through an oligomer to a high-molecular wt. polymer with a wt.-average mol.wt. of the order of 105 in an amt. of 0.01-50 pts.wt. (based on 100 pts.wt. carbon black), and then dried.

COPYRIGHT: (C) 1991, JPO&Japio

Previous Doc Next Doc Go to Doc# First Hit

Previous Doc

Next Doc

Go to Doc#

**End of Result Set** 

Generate Collection Print

L2: Entry 2 of 2

File: DWPI

Dec 12, 1991

DERWENT-ACC-NO: 1992-036264

DERWENT-WEEK: 199205

COPYRIGHT 2004 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Rubber compsn. for e.g. car tyre tread - obtd. by mixing latex or soln. of

rubber and carbon black in presence of cpd. contg. carbo:iminium bond

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE

CODE

NIPPON ZEON KK

JAPG

PRIORITY-DATA: 1990JP-0083243 (March 30, 1990)

Search Selected

Search ALL

Clear

PATENT-FAMILY:

PUB-NO

PUB-DATE

LANGUAGE

PAGES

MAIN-IPC

JP 03281642 A

December 12, 1991

000

APPLICATION-DATA:

PUB-NO

APPL-DATE

APPL-NO

DESCRIPTOR

JP 03281642A

March 30, 1990

1990JP-0083243

INT-CL (IPC): C08K 3/04; C08K 5/56; C08L 21/00

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 03281642A

BASIC-ABSTRACT:

Prepn. comprises mixing latex of soln. of rubber polymer and carbon black in the presence of a cpd. having a bond of formula :C=N+: in a molecule.

The cpd. having the specific bond can be prepd. by reacting a cpd. having the bond -C(=X)N: (X = O or S), a cpd. such as N-substd. amino(thio)ketone and N-substd. amino(thio)aldehyde and at least one selected from organic Li cpd. such as ethyl Li, n-propyl Li and n-butyl Li and alkali metal base catalysts such as Na naphthalene and Na biphenyl.

USE/ADVANTAGE - The prepn. process is characterised by using a specified cpd. for wet carbon masterbatch. The cpd. improves dispersing carbon black and also improves properties of rubber compsn. The compsn. can be used for tyre tread of cars and bicycles.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS: RUBBER COMPOSITION CAR TYRE TREAD OBTAIN MIX LATEX SOLUTION RUBBER CARBON BLACK PRESENCE COMPOUND CONTAIN CARBO IMINIUM BOND

DERWENT-CLASS: A12 A60 E19

CPI-CODES: A08-M; A08-R03; A11-A03; A12-T01; E10-A20; E31-N04D; N01-A01; N05-B;

CHEMICAL-CODES:

Chemical Indexing M3 \*01\*

Fragmentation Code C106 C810 M411 M782 M903 M904 M910 Q020 Q130 Specfic Compounds 05085M

Chemical Indexing M3 \*02\*

Fragmentation Code

F011 F012 F013 F015 F410 F422 F432 F450 F522 G010

G020 G021 G100 G221 H181 H201 K0 L355 L7

L722 M210 M211 M212 M213 M214 M231 M233 M240 M273

M281 M282 M283 M311 M320 M321 M342 M373 M391 M413

M510 M521 M530 M531 M540 M782 M903 M904 Q020 Q130

Ring Index

00355

Markush Compounds

199205-С3301-М 199205-С3302-М 199205-С3303-М

Chemical Indexing M3 \*03\*

Fragmentation Code

All1 A910 C710 G000 G001 G011 G012 G013 G100 G221

M411 M730 M903 Q421

UNLINKED-DERWENT-REGISTRY-NUMBERS: 1669U; 5085U

POLYMER-MULTIPUNCH-CODES-AND-KEY-SERIALS:

Key Serials: 0009 0034 0036 0040 0043 0046 0049 0052 0206 0228 0229 2041 2065 2199 2207 2217 2307 2335 2504 2506 2826 3239 3252 3300

Multipunch Codes: 014 03& 03- 032 06- 09& 09- 10& 10- 15& 17& 250 263 273 292 303 307 308 310 360 392 397 398 41& 436 52& 54& 546 57& 597 600 672 681 689 724 726 003 003 004 004 004 004 005 020 022 022 204 206 219 220 221 230 233 250 250 282 323 325 330

SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: C1992-015944

Previous Doc Next Doc Go to Doc#

# BEST AVAILABLE COPY

⑩日本国特許庁(JP)

@ 特許出願公開

# ◎ 公開特許公報(A)

平3-281642

©int.Cl. <sup>a</sup>

識別記号

庁内整理番号

❷公開 平成3年(1991)12月12日

C 08 L 21/00 C 08 K 3/04

KCT KDV 7167-4 J 7167-4 J

審査請求 未請求 覇求項の数 3 (会8頁)

分発明の名称

ゴム組成物の製造方法及びゴム組成物

划持 顧 平2−83243

出 願 平2(1990)3月30日

⑩発明者 堀川

弘 蕃

神奈川県横浜市磯子区磯子2-15-33

砂発 明 者 渡 辺

浩 志

神奈川県横浜市泉区和泉町669-- 8 神奈川県横浜市戸塚区品農町553-- 1 パークヒルズNー

204

⑦出 顧 人 日本ゼオン株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目6番1号

朝 糖 等

## 1. 発明の名称

ゴム組成物の製造方法及びゴム組成物

## 2. 特許請求の範囲

(1) ゴム状重合体のラテックスまたは溶液とカーボンプラックとを分子中に > C = 2 < で示される結合を有する化合物の存在下に混合することを特殊とするゴム組成物の製造方法。</li>

(2) (イ) ゴム状原合体のラテックスまたは容被と (ロ) カーボンブラックと前配化合物との混合物の分散液とを混合する滑水填塞(()記載のゴム組成物の製造方法。

(8) 請求項第(1)記配の方法で得られるゴム組成 物。

## 3. 発明の詳細な説明

#### (底業上の利用分野)

本発明は加工能ならびに加議物性が改善された ゴム組成物の製造方法に関するものである。

## (従来の技術)

カーボンブラックが配合された各種ゴム製品に

対する要求性額は年々高水増化の方向にある。カーボンブラック配合ゴム加鉱物の引張り強さ、反動弾性、耐摩維性等の特性はカーボンブラックの分散の良否に著しく影響されることは良く知られている。

連常、カーボンブラックとゴムとはバンパリーやロールをル等の混合機を用いて混合されるドライミックス鉄が一般的であるが、ラテックス状合るいは溶液状のゴムとカーボンブラックとを混合する、いわゆるウェットカーボンマスターパッチ法(以下ではWCMB法と称することがある)も用いられている。カーボンの分散性はWCMB法がドライミックス法より反好であると称されてはいるが、大弦のないものである。

## (発明が解決しようとする課題)

本発明を等はさらにカーポンプラックの分散性が改善されたゴム組成物の製造方法を開発すべく 観意検討した結果、WCMB法において特定の化 合物を使用することにより健果のWCMB法より もカーボンプラックの分散性が改善されると共に

特開平3-281642(2)

驚くべきことにはゴム組成物の加工性も改善されることを見い出し、この知見に基づいて本発明を 完成するに到った。

### (課題を解決するための季歌)

かかる本発明によれば、ゴム状盤合体のラテックスまたは溶液とカーボンブラックを混合するに際し、分子中に > C = N < で示される結合を有する化合物の存在下に混合することを特徴とするゴム組織物の製造方法が提供される。

本発明で使用するゴム状態合体はラテックス化または溶液化可能なゴム状態合体であれば特に制限されないが、適常の乳化能合あるいは溶液重合の手法で得られるゴム状態合体を使用するのが至しい。このような無合体としては、ブタジェン、イソブレン、2.3ージメテルブタジェン、1.3ーベンタジェン、クロロブレン等の表役ジェンの1種以上の重合体及共産合作になスチレン、ローメチルスチレン、ビェルトルエン等の芳稔族ピニル化合物、アクリロニトリル、メタクリロニト

ポリイソプレン、ステレン・ブタジエン共
重合ゴム、アクリロエトリル・ブタジエン共
重合ゴム、アクリロエトリル・イソプレン共
重合ゴム等)、各種アクリルリルーイソプレン共
重合ゴム等)、各種アクリルゴム、天然ゴム等が挙げられる。
本発明で使用するカーボンブラック(以下ではCBと称することがある)は特に制限されず、総来補強用に使用されている各種のカーボンブラック(PBF、GPP、MAF、HAF、HSAF、18AF、18AF、SAF、SAFより小粒径のCB等)が使用できる。

リル等の不銹和ニトリル化合物、アクリル酸、メ

タクリル酸、マレイン酸、イダコン酸等の不飽和

カルポン酸、メチル (メタ) アクリレート、エチ

ル(メタ)アクリレート、ブチル(メタ)アクリ

レート、マレイン酸モノあるいはジメチルエスチ

ルメトキシエチルアクリレート、エトキシエチル

アクリレート等の不益和力ルポン酸のエステル等

の1種以上との共産合体(別えばポリブタジェン、

本発明で使用する分子中に > C = N < で示され

る語合を有する化合物は以下に示す方法で得られる個分子有機化合物から重合体(オリゴマーから重量平均分子量が10°オーダーの高分子量ででの)までが含まれる。複結合を有する低かリチウム、ローブテルリチウム、20-デルリチウム、フェールリチウム、ローデンルリチウム、フェールリチウム、シクロペキシルチウム、イージリチウム、イージリチウム、イージリチウム、イージリチウム、イージリチウム、イージリチウム、オージクロペンチルリテクム、1・イージリチウムナフェニル等の有機リチウムに合物、ナトリウムリウン、ナトリウムピフュニル等のアルカリ金属基材触機の少なくとも1種と分子中に

一 C → N < で示される結合(X は酸素または緩嚢 原子)を有する化合物(変性剤 I )、N ~ 置換す ミノ(チオ)ケトン、N ~ 置換すミノ(チオ)ア ルデヒド等の化合物(変性剤 I )(以下では変性 剤と称することがある)を反応させることによっ て得られる。また該結合を有する重合体(オリゴ マーから高分子重重合体までが含まれる)はアルカリ金属基材矩線及び/又はアルカリ土類金属基材矩線及び/又はアルカリ土類金属を材触線で重合可能な単量体、例えば前記の共改ジェン、汚容族ビニル化合物等を重合あるいは共量合して得られる前記の金属が分子額の未満に総合したリビング(終)置合体または炭素・炭素二度結合を有する不飽和重合体に前記の金属を付加させたものと前記の変性割とを反応させることによって得られる(詳細は特別略58・162604 号公報、特別昭60-137913 号公報表報)。

変性朝 1 としては、N - メチル- タープロピオラクタム、N - t - ブチル- タープロピオラクタム、N - ナキシフェニルータープロピオラクタム、N - メチルー 2 - ピロリドン、N - マニルー 2 - ピロリドン、N - マニーピロリドン、N - ナフチルー 2 - ピロリドン、N - メチルー 5 - メチルー 2 - ピロリドン、N - ナフチルー 2 - ピロリドン、N - ナフチルー 2 - ピロリドン、N - ナフチルー 2 - ピロリドン、N - ナテルー 5 - メチルー 2 - ピロリドン、N -

特別平3-281642(3)

フュニルー5ーメチルー2ーピロリドン、N-メ チルー3、3' -ジメチル-2-ピロリドン、N ~ 1 ープチルー3、3'ージメチルー2ーピロリ ドン、Nーフェニルー8、8゜ージメチルー2-ピロリドン、N-メチルーミーピベリドン、Nt-ブチルー2-ピロリドン、N-フェニルー2 ーピペリドン、Nーメトキシフェニルー2ーピペ リドン、N-ピエルー2′-ピペリドン、N-ベ ンジルー2ーピペリドン、Nーチフチルー2ーピ ペリドン、N-メチル-3.3′ -ジメチル-2 - ピペリドン、N-フェエルー3。3' -ジメチ ルー2-ビロリドン、N-メチルーsーカプロラ クタム、N-フェニルー:-カプロラクタム、N -メトキシフェニルーモーカプロラクタム、N -ビニルーモーカプロラクタム、N-ベンジルーエ -カプロラクタム、Nーナフチルー a - カプロラ クタム、Nーメテルーローラウリロラクタム、N - フェニルーローテラリロラクタム、Nit-ブ チルーローラサリロラクタム、N-ビエルーコー ラウリロラクタム、N-ベンジルーのーラウリロ

ラクタム等のN-置換ラクタム類及びこれらの対応のチオラクタム類:1.3-ジメチル-2-イミダンリジノン、1.3-ジエテル-2-イミダンリジノン、1-メチル-3-エチル-2-イミダンリジノン、1.3-ジメチルエチレン最素、1-3-ジェニルエチレン尿素、1.3-ジビニルエチレン尿素等のN-置換環状尿素類及び対応のN-置換環状チュ尿業類などが例示される。

安性割まとしては、4-ジメチルアミノベンソフェノン、4-ジエチルアミノベンゾフェノン、4-ジエチルアミノベンゾフェノン、4-ジフェルベンゾフェノン、4、4'-ビス (ジメチルアミノ) ベンゾフェノン、4、4'-ビス (ジニチルアミノ) ベンソフェノン、4、4'-ビス (ジー・一ブチルアミノ) ベンソフェノン、4、4'-ビス (ジー・ビニルアミノ) ベンソフェノン、4、4'-ビス (ジー・ビニルアミノ) ベンソフェノン、4・4'-ビス (ジー・ビニルアミノ) ベンソフェノン、4ージメチルアミノアセトフェノン、4ージエチルアミノアセトフェノン、

3 - ビス(ジフェニルアミノ) - 2 - プロパン、1. 1 - ビス(メチルエチルアミノ) - 4 - ヘブタノン等のドー置換アミノケトン類及び対応のドー環換アミノチオケトン類が例示される。

耐記の触媒は過度単量体又は不飽和重合体100g 当の0.1~10ミリモルの範囲であり、変性剤は 設施課1モル当り0.05~10モル、好ましくは 0.2~2モルである。反応終了後、水、アルコー ル等のプロトン供与性化合物を反応系に添加し、 反応生成物を回収することによって本発明で使用 する分子中に⇒C=N≤で示される結合を有する 化合物(以下では添加物質と称することがある) が得られる。

以下に、以上に説明した各成分を用いたウェットカーボンマスタバッチ挟(WCMB)について 説明する。本発明のWCMB 法は前記の特定の化合物の存在下に実施する点以外は従来のWCMB 法を用いることができる。カーボンブラック(CB) はゴム状盤合体のラテックスまたは溶液と混合されるが、カーボンブラックは粉末のまゝ綾ラテッ

クス等と混合することもできるが、通常は水はた は有機溶媒に分散をせた分散液として混合される。 分敷液中のCBの機定は過常1~20重量%であ る。添加物質の使用方法は特に限定されないが、 予め水あるいは有機溶媒に溶解または影響させた 旅をCBの分散被に添加し、該ラチックス等と湯 合することが望ましい。添加物質を懸冽液として 使用する場合には、必要に応じて界面循性損等の 分散助剤を使用することができる。CBの分散液 を製造する場合も同様である。溶液又は熱濁液中 の燃加剤の爆皮は適常 0.001~5 重量%である。 CBの分散液、添加物質の熔板または感濁液を作 るために使用する背機溶媒としてはブタン、ペン タン、2ーメチルプテン、1ーメチルプテン、ヘ キサン、ヘブタン、オクタン、メチルシクロペン タン、シクロヘキサン、ベンゼン、キシレン、ス チレン、イソアレン等が挙げられ、これらは単独 で、あるいは2種以上混合して使用される。これ ら以外の溶媒であっても構わない。ゴム状度合体 を溶液として使用する場合には溶液量合によう得

特開平3~281642(4)

られた該重合体のセメントを使用するのが好都合である。またゴム状重合体をラデックスとして使用する場合には乳化重合により得られる該重合体ラテックの使用量はゴム(個形分で)100型量部に対し10~200重量部、対かである。これらの各成分の調合はアジテーターによる環律や水モジナイザー、水モディスパー等の混合機により適高実施される。

混合に際しては、必要に恋じ芳香族系、ナフテン系等のプロセス油や蛇化防止刺等を添加することができる。

物一な混合液とした後、通常の凝固方法によってゴム状態合体、添加物質とカーボンブラックの 均一混合物を回収し、乾燥工程を綴ることによっ て目的とするゴム組成物が得られる。

概固方法としては NaC & , CaC & 。等の無機塩 及び/又は塩酸、碳酸等の酸、高分子凝集制等の 製造剤を然加する方法、スチームストリッピング 法律が用いられる。

本発明のゴム組成物は使用に際してはゴム工業で常用される破費、亜鉛素、スチアリン酸、加酸 促進剤 (グアエジン系、チアゾール系、チウラム 系、ジチオ酸塩系など) などからなる硫黄加硫系、 あるいは有機加酸化物系、プロセス油、可能剤、

加工物剤、老化防止剤などの種々の配合剤を更に 配合した配合ゴム組成物として使用される。

本発明のゴム組成物は反発弾性が関上した加破 物を与えるので、特に自動車タイヤ、二輪車タイ ヤなどのトレッド用及びカーカス用に適している が、これらの用途に限定される物ではない。 (実施例)

以下に実施例を挙げて本発明を辞細に説明する。 実施例1~3

内容績をものステンレス製重合反応器を執御、 戦災し、乾燥窒素で置換した後に、1,8-ブタ ジエン1208、ステレンも08、シクロヘキサ ン8408、テトラメテルエテレンジアミン0.5 えりモル、及びローブチルリチウム(ローヘキサ ン溶液)を0.4をリモルを抵加し、内容物を侵跡 しなから45でで5時間繋合を行った。第合反応 終了後第1表に示す変性剤化合物を1.5を1の後メ タノールを5mを添加して反路を停止した。次に 置合極増減に2,6-ジーェーブチルーョークレ

ゾールの10%メタノール溶液を15m & 感加し た。こうして得られた各々のゴム状敢合体(敢書 平均分子量 400,000) のシクロペキサン溶液を飲 **延物装算で20gを乳化館合のスチレンープタジ** エン共重合体ゴム(SBR)ラテックス(粧合ス チレン量25%、ポリスチレン換算重量平均分子 量400.000 ラテックス中の面形分25分~400 8に添加し、界面活性剤 (ラウリルベンゼンスル オン酸ソーダン10gを蒸炉しアジチータで20 分間撹拌混合して安定した分散級を得た。これに HAPグレードのカーボンブラック60g、水 12006、及び前述の昇電話性例2gをアジテータ で10分間概算機合した分散液を添加し、さらに 30分間アジテータで獲搾混合した。 ついでこの 分散版をエバボレータを用いるCで、60mnbgの 条件で20分間額圧乾燥し、分散液中の個発成分 (主としてシクロヘキサン) を蒸発させた。この 後、硫酸を用いて分数板のpifを3にし、ゴム組並 物を凝固した。更に凝固されたゴム組成物は60 で、!Quaggの条件で24時間真空乾燥した。かく

特期平3-281642(5)

してゴム組成物 A ~ C を得た。ゴム組成物に亜鉛率1 号3 g、ステアリン酸2 g、繊貫1.1 5 g、 芳香プロセス施5 g、及び N ーシクロへキシルー2 ーペンゾチアゾールスルフェンアミド1.1 g を 該加し、ロールを用いてゴム組成物を超速した。 混練に要した時間は10分であった。ついで160 セで25分間プレス加融して試験片を得、60 セの反発弾性、ウェットスキッド低抗、及びビコ率耗を測定した。

60 での反発弾性は68 での雰囲気中に放置した試験片をJ18 K-6301に記載の試験機を用いて調定した。ウェットスキッド連流はボータブルスキッドテスター(英國スタンレー社製)を用いて23 ででASTIN E-903-74 の路面(3 M社製屋外用タイプB、風のセーフティウォーク)で測定した。またピコ摩託はASTN D-2228 に規定されている方法を用いた。ウェットスキッド抵抗、及び新摩託性はピコ摩託の測定結果に基づき実施例1を100とし、指数表示で表した。耐摩託性は数値が小さい類劣る。特果を第1 東に記した。

分間プレス加速して試験片を得、60℃の反発弾性、ウェットスキッド抵抗、及びピコ摩託を測定した。ゴム物性の跨定結果を第1表に併配した。 比較例3

実施例1で用いたSBRラテックスを過常の方

#### 比較例1

実施例1で用いた乳化室合SBRラテックス480gにEAPグレードのカーボンブラック60g、水1200g、及び南述の評詢海性剤(ラウリルペンゼンスルホン酸ソーダ)2gをアジテータで10分間関作複合した分散液を添加し、更にアジテータで30分間複溶混合した以外は実施例1と同じ類作でゴム組織物を得た。この際ロールでの設神時間は10分間であった。ゴム物性の側定結果を第1要に併記した。

#### 比較例?

実施例1で用いた乳化室合SBRラテックス4808を新用の方法で凝固、乾燥し、ゴム100gを得た。これに前送の界面活性剤2g、HAFグレードのカーボンブラック60g、磁衡差1号3g、ステアリン酸2g、磁質1.75g、元音ブロセス独5g、及びNーシクロヘキシルー2ーベンゾチアゾールスルフェンアミド1.1gを添加し、ロールを用いてゴム組成物を根據した。混議に要した時間は10分であった。ついで150で25

弦で凝固、乾燥しポリマー』を得た。

ポリマー120g、ポリマー0100g、KAFグレードのカーボンブラック50g、亜鉛を1号3g、ステアリン酸2g、優買し75g、芳香プロセス油5g、及びNーシクロヘキシルー2ーベンゾチアゾールスルフェンアミドし18を最初し、ロールを用いてゴム組成物を掲練した。混練したコム組成物を実施例1と同様の方法で加続を行い、ゴム物性を測定した。その結果を第1表に併記する。

## 実施例4

内容観さまのステンレス製魚合反応器を焼物、 乾燥し、乾燥窒素で置換した後に、1、3ープタ ジスン120g、スチレンも0g、シクロヘギサ ン8 40g、テトラメデルエチレンジアミン0.5 ミリモル、及びカーブチルリチウム(ローヘギサ ン溶液)を0.4ミリモルを配加し、内容物を撹拌 しながらく5 でで5時間型合を行った。重合反応 終了後4、41ーピス(ジエチルアミノ)ベング

特開平3-281642(6)

フェノンをしるもりモル添加し、30分間付加技 応を行わせた。その後メタノールを5m8烙加し て反応を停止した。次に並合体溶液に2,6-ジ ーキープチルーロークレブールの10%メタノー ル卓載を15mを添加した。こうして得られたゴ 上状整合体(重量平均分子量 400,000) 在 2 0 g 合有するように分取した脊根溶液を水250gに 添加し、前進の昇面活性和 5 α を添加し、アジテ ータで10分間機律混合し水中に、ゴム設量会体 が溶解している脊縄溶媒のミセルを形成した。つ いでアスピレータにて60×mHg、60℃の条件に で有額溶媒を緊発し、水中にゴム状盤合体が懸傷 している場合被告えた(混合破1)。 これにHA ドグレードのカーボンブラック 5 0 ま、シクロヘ キサン666gを18分間機幹混合した分散液を 終加し、さらに30分間アジチータで撹拌混合し た。次いで実施例!で用いた乳化量合SBRラテ ックス400gを新加し、アジテータで20分間 混合した。以下実施別1と同様の方法で試験片を 係、ゴム物性を測定した。この際、ロールによる

魔練に要した時間は10分間であった。ゴム物性 は第1表に併記する。

#### 宝紫网 5

2 8 のナス型フラスコ中で 4. イ′ービス (ジ エチルアミノ》 ベンゾフェノン128gをベンゼ ルリチウム (ローヘキサン溶液) を線ベンゾフェ ノンの1.3 符モル量松加した。氷水中で冷翅しな がら2時間損率を続けた。その後カープテルリチ ウムのモル数に対し大遮漑のメタノールを添加し、 加水分解を行った。生じた折出物を識別除去した 後、譲渡安大量のエーテル及び水と混合した。宏 分属重させた後、静置して、上澄みのエーテル道 を分離した。分離したエーテル層にNazSO4無水物 の粉末を鍛加し、脱水させた後、抗穀物のNa.\$0. 21:0を週別した。誠族を常法に従って、エバボレ ータにより、エーテル及びベンゼンを高発させ、 黄色の粉末をえた。数粉体に貫初の4、4′-ビ ス (ジェチルアミノ) ペンプフェノンのしる倍モ ル塩酸を鑑加し青色を示す物質1をえた。該物質

120gを水2000gに懸加しアジテータを用いて 混合した。この液体にHAFグレードのカーボン ブラック60g、水1600gを1g分間機神混合し た分散級を添加し、さらに30分間アジテータで 機神混合した。更に実施例1で用いた乳化蟹合S BRラテックス400gを添加し、アジチータで 20分間混合した。以下実施例1と阿繰の方法で 鉄敞片を得、ゴム物性を額定した。この際、ロールによる混譲に関した時間は10分間であった。 ゴム物性を第1表に併能する。

## 爽脂的 6

内容積2 &のステンレス製量合反応器を洗浄、 乾燥し、乾燥窒素で置換した後に、1、3 ープタ ジエン125 g、スチレン40g、シタヒヘキサ ン840g、デトラメチルエチレンジアミン0.5 そりモル、及びローブチルリチウム(ローヘキサ ン溶検をも6 を19モルを添加し、内容物を機論 しながら45 でで5時間量合を行った。重合反応 軽了後メタノールを5mを添加し、更に2,6 ー ジー1ーブチルーロークレゾールの10%メタノ ール溶液を15mgを加した。こうして結合スチレン量25%、ポリステレン炭草重量平均分子量409.800 のSBRのシクロヘキサン溶液を移た。次に実験例6で用いた物質120gを水2000gに 均解した水溶液を設施、混合し更にHAFグレルドのカーボンブラック60g、水1600gを10分間投資。というでは変をでは、水1600gを10分間投資。というでは、水1600gを10分配を10分配では、10

#### 実路例 7

内容観2 4 のステンレス製重合反応器を洗浄、 粧掘し、 舷隔 窒素で置換した後に、 1 . 3 - ブタ ジエン1 2 0 8 、スチレン 4 0 8 、シクロへキサ ン8 4 0 8 、テトラメゲルエチレンジアミン 0.5 もりモル、及びューブテルリチウム (n - ヘキサ ン物級) を 0.4 ミリモルを縁加し、内容物を撹拌

特開平3-281642 (ア)

しながら45℃で5時間重合を行った(重量平均 分子量 400,000)。 重合原応終了後 4、 4 ′ービ ス(ジェチルアミノ)ペンゾフェノンを15ミリ モル添加し、30分間付加反応を行わせた。その 後メタノールを5mょ添加して反応を停止した。 次に重食体容額に2、6-ジーに-ブチルーp-クレゾールの10%メタノール溶液を15mc黍 加した。こうして得られたゴム榕樹185gに、 実施例もで用いたSBRのシクロペキサン熔接 625gを添加、混合した。この溶液にHAPグ レードのカーボンブラック6 0g、水1800gを1 0 分割撹抑混合した分散液を添加し、さらに30分 間アジテータで撹拌混合した。以下実施例1と問 様の方法で試験片を得、ゴム物性を測量した。こ の際、ロールによる混錬に要した時間は10分間 であった。ゴム物性を築1妻に併記する。 实施例8

実施例 4 で用いた視合液 1 中のゴム成分が20 8 となるように分取した液にHAPグレードのカーボンブラック608、シクロヘキサン600g

2. 5-ジーt-プチル-p-クレゾールの10 %メタノール将根をIsm & 橋頂した。こうして 得られた各々の重合体溶液をエバボレータを用い 50で、 10 anagの条件で20時間真空乾燥し、 **溶設中の揮発成分(主としてベンゼン)を蒸発さ** せ、療材ゴムを得た。生成した重合体はいずれも 重量平均分子量5000の液状で室温で流動性を有し ていた、この波状ゴエ20gに実施得1で用いた 乳化蔵合SBRラテックス250g、線状アルキ ルベンゼンスルホン酸ソーダ10gを抵加し、充 分に撹拌した。この混合液にHAPグレードのカ - ボンブラック 6 0 g : 永1600 g 老 1 G 分間撹拌 複合した分散被を添加し、さらに30分間アジチ ータで講辞機合した。以下実施例1と同様の方法 で試験片を得、ゴム物性を測定した。この標、コ ールによる環鎖に更した時間は10分間であった。 ゴム物性を第1表に併記する。

本実施例比较例のゴム組成物の混雑時間はいずれも10分間であるが、ゴム物性に大きな差が生じている。これはゴム組成物中のカーボンブラッ

を10分間視洋混合した分散板を添加し、さらに30分間アジチータで提拌混合した。次いでこの混合板に実施例6で用いたSBRのシクロヘキサン線板625まを燃加混合し10分間浸拌混合した。以下実施例14間様の方法で試験片を得、ゴム物性を測定した。この際、ロールによる混壊に要した時間は10分間であった。ゴム物性は第1 表に併記する。

#### 室牌别 9

内容積2 &のステンレス製量合反応器を洗浄、 乾燥し、乾燥窒素で置換した後に、1.3-ブタ ジエン 112.5 &、ステレン 3 7.5 &、ベンゼン 8 2 0 &、テトラヒドロフラン 0.7 5 &、及びれ ープテルリチウム(ローヘキサン海液)を3 0 を リモルモ添加し、内容物を撹拌しながら 4 5 でで 2 時間重合を行った。重合反応終了後 4.4 パー ビス (ジエチルアミノ) ペンゾフェノンを 2 5 0 ミリモル添加し、3 0 分間付加反応を行わせた。 その後メタノールを 5 m & 添加して反応を存止し た (重量平均分子量 6,000)。次に重合体熔液に

クの分散性に大きな差があるためと思われる。

# 

策 ] 3

	変性類	60℃ 反発彈性	7=9! X47F 赶 航	耐摩耗性
実施例】	A	60	190	100
実施例2	В	61	101	102
実施例3	С	60	100	102
比較例1	なし	56	108	92
比較例2	なし	55	99	91
比較例3	В	57	100	93
異施例 4	B	60	101	100
実施例 5	В	61	100	102
実施例6	В	60	100	98
实施约?	В	62	100	97
実施例8	В	61	101	99
実施例9	В	60	100	101

A:Nーメチルー2ーピロリドン

B: 4, 41-ピス (ジェチルアミノ) ベンプフェノン

C:N、N'-ジメテルエチレン尿素

特許出願人 日本ゼオン株式株式会社